

新

昭和47年12月27日

S.

2000 10

特別的資产 三、**老 ◆ 夫** 屬

1. 発明の名称

/・チープタンジオールの製法

カルタ マニンイナ 氏名 金高 純 〜 (ほか2名)

3. 特許出顧人

fl: 所 東京都千代田区丸の内二丁豊き番ノ号

名 称 (605) 三 蒙 抽 化 株 式 会 社 (Bia) 代表取締役 無 川 久

4. 代 理 人 住 所 東京都港区赤坂二丁目12番14号岡本ビル 電流 年度 (585) 1496章 氏 名 (7305) 介理士 中 - 谷 守 也

5. 添附書類の目錄

(1) 明細書 1通(2) 委任状 1通

(1) 順春剛本 / 済

47 130003_/_



明 網 专

/ 発明の名称

ノッチープタンジオールの製法

2 特許請求の範囲

ナトリウム水ガラス、シリコンカーパイド及び無角からなる群より選ばれた/類又は数種の 成形助剤を使用した網クロマイト成形放鮮を固 定床として使用してァーブチロラクトンと水素 とを接触反応させるととを特徴とする / ・ 4 ー プタンジォールの製造法

ま 発明の評細な説明

本発明は、改良側クロマイト系成形触線を開 定床として用いるエーブチロラクトンと水業と の装骸反応によるノ・ギープタンジオールの製 適法、乾にその連続反応によるノ・ギープタン ジオールの製造法に関する。

網クロマイト基盤様を使用してアープチロラ タトンを水象化処理すれば、ノッダープタンジ オールが得られるととは古くから知られており 、量近にかいても、等許公報及び支献などにと

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 49-87610

43公開日 昭49.(1974) 8.22

②特願昭 47-/30003

②出願日 昭47.(1972)/2.27

審査請求 未請求

(全5頁)

庁内整理番号

62日本分類

6761 43 6518 4A 16 B422 13(9)G1

との種反応は關定飲数床を使用して連続反応を行わせれば、触媒の分離操作が不用となり、 工業的に振めて有利となるのは明らかである。 何クロマイト系触媒はその活性が比較的はやく 低下すること及び銅クロマイト粉末はそのませ では成形が振めて困難であり、かつ触媒活性を 低下するおそれのないすぐれた成形助剤が知ら れていなかつたととなどが、固定床連続反応を 困難にしていたとみられる。

一般に固定床連続反応においては無許の活性 低下は避けられないものであり、それによるで 応率低下を反応機能上昇によつで補うととによ り通常は無能の使用可能時間を延長させるとい う手段がとられているが、反応機能上昇により しばしば目的物の選択率の低下がみられる。し たがつて、連続販応を行うためには長時間が性 を維持でき、更に反応保度が上昇しても目的物 の選択率の低下しないような触集の開発が必要 とされる。

本発明者らは、特顧昭46-102ま号(特開昭42-14/3号)において、括性寿命の長い第タロマイト触媒に関する提案をしたが、その夢の研究によりこの触媒の活性(反応性、選択性及び寿命など)を低下することなしに、その成形性を改善できる数種の成形助剤を見出し、これに基づき本発明を完成したのである

即ち本発明は、ナトリウム水ガラス、シリコンカーパイド及び馬鉛からなる群より選ばれた / 種又は数種の成形助剤を使用した鍋クロマイト成形飲鮮を罰定床として使用してァーブチロ ラクトンと水素とを接触反応させるととを特象 とする / ・ 4 ープタンジオールの製造法である

本発明だかいて使用する触帯は側クロマイト 系触帯的分をナトリウム水ガラス、シリコンカ -----

せる哲性機として作用するので、すぐれた放射を得ることができない。そして、との様の成形動剤の著否には一定の法則性のようなものは見当らない。たとえば、成形助剤の酸性、塩基性に注目して検討しても、ナトリウム水ガラスは すぐれた結果を与えるのに、カリウム水ガラスは反応率及び選択率などの点でもまり良好な結果を示さなかつた。

本発明で使用する側クロマイト成形触媒は標準の方法により製造できるのは勿論であるが、 その代表的な方法としては次の二つの方法があ げられる。

(/) まず、通常の銅タロマイト無様の鋼製に際して用いられると同様の銅タロムケーキを 鋼製し、必要に応じてとれに所盤の機能成分を 級加する。添加成分として塑ましいものは特別 昭ダム-/028号において提案したカリタム 、ナトリウム、ルビジウム、アルミニウム、チ タニウム、鉄、コバルト及びニッケルから選ば れた成分である。とれらの緩和成分は、チタニ ーパイド及び無例からなる群より選ばれた/種 叉は散ቹの成形助剤を用いて成形した触棋であ る。助剤として使用されるナトリウム水ガラス 、シリコンカーパイド及び無船には特に制限は なく、一般的にいつて触棋成形の担体あるいは 助剤として市販され、使用されているものを用 いるととができる。

側タロマイト触棋成分としては様々のものが 使用できるのは勿論であるが、本発明者らが特 顧昭ギる一/のクよ号において提集したものは その哲性寿命が長く、選択率が高いので特に好ましいものである。

成形助剤のナトリウム水ガラス、シリコンカーバイド及び無鉛は成形を容易にし、成形触集の強度を向上させるとともに、不都合な副反応を起さず、かつ触媒活性を低下させるかそれがない。成形助剤として、これらの助剤以外の助剤、たとえばカリウム水ガラス、ペーマイトアルミナ、シリカ及びシリカーアルミナなどを用いた場合には、これらの助剤は副反応を促進さ

ウム成分以外はそれぞれの硝酸塩又は炭酸塩の水溶液として網クロムケーキに緩加するのが重ましい。また、テタニウム成分の場合には二酸化チタンに水を加えて推和して得られたベースト状物として緩加するのが重ましい。いずれの場合にも、とれら成分を緩加してから充分に控和する。

次に、得られた例グロムケーキを / 00~ / / 0 でで乾燥し、上配した成形胸利を加えて完かに控和後、通常の成形機を用いて成形する。成形物を石英管中に入れ、空気統中で分解及で、焼成セ3 5 0 で程度の程度で行なう。分解は 3 1 0 で程度の程度で行なう。分解 時にベレットの一部が被害されて初化する。 6 2 0 (/) の場合と開催にして得られた例 クロスケーキの乾燥物を粉末状のままで 2 / 0 ~ 2 フ 0 でで分解処理する。得られた無色粉末に成形胸刺を加え、完分に提加し、成形胸刺としてナトリウム水ガラスを使用したときは / 0 0 でナトリウム水ガラスを使用したときは / 0 0 ででナトリウム水ガラスを使用したときは / 0 0 ででカリウム水ガラスを使用したときは / 0 0 ででからなが、完全に

~ / / 0 でで乾燥してから、他の成形助剤を作用したときはそのまま成形機によりペレット状に成形し、空気気循中で3 5 0 での温度で / 時間能成する。

以上の二つの放業需製法を比較すると、無非 希性の点においては (/)の方法の方がヤヤナぐ れており、選択率の無度依存性には差は認めら れない。

成形動剤の量は、助剤の種類によつても多少異なるが、通常、成形放集の/ 3 重音が、好せしくは 2 ~ / 2 重量 5 職度が適当である。助剤の量が多すぎると成形放併の単位重量 適りの有効成分の量が彼少し、牺牲が低下するし、少なすぎると充分な強度を有する成形放供が得られない。

本発明の新規放供を使用してアープチョックトンを水素化する場合の反応条件は、一般的だいって全知の放供を使用する際の条件と本質的に変らない。即ち水素化反応温度は /50~260で、好ましくは / 5 0~23 0 0 でで行まわれる

ンモニウム ((NH₄) * Cr₂O₇) / 5 / 部及び28 ダアンモニア水22 5 都を 9 0 0 部の脱塩水化 物かした水溶液に充分を接件を行交いを水ら箱 下して個ク= A 代でん物を得る。との紙下時の 温度はクターとよびに保持する。との低でん物 を保まら評遇分離し、個ク= A ケーキ 3 3 が を作る。とのケーキ中の側及びク= A の分析 を行つたととろ、金属側及び金属ク= A 換算で それぞれ/ 3 0 重量 % 及び / 2 9 重量 % であった。

とのケーキノのの多に対して、前数カリウム (ENOs) のようの多を水物管で加えた数エー ダーで充分に控和し、ノのの~ノノのむの態度 で乾燥する。有版のナトリウム水ガラス3号(小水化学社製) 搭替まる多を加え、再びエーダ 一で充分に控和し、ノのの~ノノのむで乾燥する。次いで、通常の使用成形機を用いてとれを よいことがある。 よいことがある。 の石英管中で重気拠速ノのの~よのののをノ min の条件下で分解処理し、さらに35のむで 。 反応報度が低い場合は反応速度が小さく、反応程度が高すぎると即反応物の生成が多くなり 好ましくない。 反応圧力は、反応速度が反応水 家圧に対して任何一次であるので、高い程有利 といえるが、 $30\sim 50$ ${\rm Kg/cm^2}$ の圧力下でも 反応は進行する。一般には反応圧は 100 ${\rm Kg/cm^2}$ 前後が好ましい。 原料の r-7 f-10 f

次化、実施例(比較例付配)により本発明を さら化群しく説明するが、実施例において使用 した触媒は下記の触媒調製例 / ~ 6 により 調製 された触媒であり、比較例において使用した態 媒は下記の比較無媒調製例 / ~ 9 により調製さ れた触媒である。とれらの例における部はいず れる質量都を示す。

触套調整例 /

鞘 酸 剣 〔 Cu (NO₃)₂・3 H₂ ○ 〕 2 6 0 都 を 900 都 の 脱塩 水 に着 か した 水 善 故 を 、 重 タ ロ ム 酸 ア

/ 時間施蔵して、放鮮を調製した(以下、との 放鉄を「放鉄ー/」という。)。

放禁钢袋务2

無禁調製例/にかいて、ナトリウム水ガラス に代えて市販のシリコンカーペイド粉末(不二 見研磨材社製)まみまを使用し、かつ助剤脈加 後の乾燥を行なわないほかは、間例/と間様の 方法により触媒を調製した(以下、との触媒を 「無鉄ーみ」という。)。

放弃钢袋例子

放供調製例は化かいて、シリコンカーパイド 要定代えて市販の無鉛粉末まるを使用する 技かは、同例はと同様の方法だより触鉄を調製 した(以下、この無数を「触鉄・3」という。)。

触拳器部例 《

放併開製例はだかいて、シリコンカーバイド 着来まるをに代えてシリコンカーバイドルるを 及び集倒えるをを使用するほかは、同例なと同 様の方能により放催を調製した(以下、との他 禁を「無難ー4」という。)。

無整額製例が

無難調製例/において、硝酸カリウム脈加、 搾和、乾燥後の銅クロム粉末を石英管中で分解 しておいた無色粉末にナトリウム水ガラス32 多を加え、搾和、乾燥後メブレットとし再び石 英管中で350でで/時間焼成するほかは、同 例/に準じて触脚を調製した(以下、この触媒 を「触様ーよ」という。)。

触样翻製例 6

飲夢問製例なにおいて、ナトリウム水ガラス に代えてシリコンカーバイド粉末を使用するほかは、同例なと同様の方法により触夢を認製し か(以下、との触数を「触媒」としく。)

比較無裁調製例/

触数観響例/におけるナトリウム水ガラスに 代えてカリウム水ガラスを使用する行かは、同 例/と同様の方法により触数を翻製した(以下 、との触数を「比較触数・/ 」という。)。

ンの LHSV 050 hr で、反応圧力 / 00 Kg / cm*、反応管出口の水素循速 / 22 / hr (常器常圧換算)、反応無度 / 80 で~220 での温度上昇中で、上記の各種の触機を使用して連続運転を行なつた。触媒活性安定後の / 80 でと220 での2点で制定した r ープチロラクトンの反応率及び / ・ 4 ープタンジオールの選択率は下表に示すとおりであつた。

(5 1)		無 夢 の		180 C				220 C				
				1		兼択率 (モル省)				選択率 (モル省)		
奥施伊	1/	触辫-	1	7	9	9	9.	8	. 9	4	9	8.0
,,	-2	, -	2	8	0	9	9.	8	9	3	9	8.0
	3	, -	3	8	0	9	9.	8	9	4	9	8.0
	4	, -	4	8	0	7	9.	8	9	4	9	8. /
,	5		5	6	6	9	9.	7	8	9	9	7.8
,	6		6	8	0	9	9.	8	9	_2	9	8.0
比較多	1	比較無數	-/	4	9	9	9.	3	8	2	9	47
,,	2	,,	-2	7	6	9	S.	9	9	3	9	07
,	3	,	-3	8	0	9	9.	6	9	2	7	5.7
,	4	,	-4	7	7	9	8.	6	9	1	8	46

比較触鮮調製例2

触機関製例 2 におけるシリコンカーバイド粉末に代えてペーマイトアルミナ粉末を使用するほかは、同例 2 と同様の方法により触機を開製した(以下、この触媒を「比較触媒 -- 2」という。)。

比較触數關製例 3

無影闘製例らにおけるシリコンカーパイド粉末に代えてシリカ粉末を使用するほかは、同例らと同様の方法により触群を闘製した(以下、この触数を「比較触数ー3」という。)。

比數触藥調製例乡

触影脚製例られおけるシリコンカーパイドを末に代えてシリカーアルミナ粉末を使用するほかは、同例らと同様の方法により触線を割製した(以下、この触線を「比較触劇ーダ」という。)。

奥斯例 / ~ 6

内谷 2 5 m 、長さ 5 0 0 m の ステンレス製反応 管に触差 3 0 m を充填し、 r - ブチロラクト - /2 ---

表より明らかなように、比較例に比べて本発明の触媒は反応圏度が180℃から220℃に上昇しても、選択率の低下がみられず、連続選転用触媒として有利なことを示している。

実施例2

上記実施例の場合と同様の反応装置を用い、 放鮮 - / を 3 の W 使用して、 r - プチロラクト ンの LH S V 2 の hr 1、反応圧力 / 0 の My / cm² 、反応智出口の H₁ 流速 / 4 / 8 / hr の条件下 で、反応製画 200 で、次いで引続を2 / 0 で で / 0 0 の時間連続運転を行わせた結果は下表 に示すとおりであつた。

反応時間		反 応 率 (モル%)	選 択 率 (モルダ)
/00 時間	200 C	42	99.0
400 .	,	37	99.0
450 .	2/0 C	4/	98.6
700 .		40	98.3
1000 .	,	40	98.2

上記結果から明らかなように、本発明の触样は長時間の連続運転と、温度上昇とによつても、その選択率を低下さぜることなく活性を保持することができ、工業的に非常に価値ある触样であることを示している。

なか、使用放鉄一/の使用開始前の硬度は 2 5 0 kg/cm² であり、/000時間反応に使用した後の硬度は2/2 kg/cm² であり、長時間連続運転を行つた後も放鉄強度はあまり低下しなかつた。 4 前記以外の発明者

1754 7 2 47 7489

佐 所 - 姜椒県稲敷郡阿見町大字若栗/3/5番地

三菱袖化株式会社 中央研究所内

7 * * * * * * * * * *

氏名 青木 恵道

住所 同 所

氏名 伊井 廣幸

-/5-

住 所 変 更 届

昭和48年9月5日

等 許 庁 長 官 一殿

/ 事件の表示

昭和 47 年特許 顯第 / 30003 号

2 発明の名称

1,4ーブタンジオールの製法

3 住所を変更した者

特許出顧人

チョダクマルノウチ (旧住所) 東京都千代田区丸の内二丁目3番/号

チョダクマルノウチ (新住所) 東京委託供田区丸の内二丁目 5番 2 号

三東油

(605) 代表者 無 加

ヒサン 久

修正メモ済

13

-2-